



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата Кабуфол

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения 44-3-28.23 ЗД571/ПВР-3-25.23/03869

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Кабуфол (Cabufol);
- международные непатентованные, или группировочные, или химические наименования действующих веществ: кальция глюконат, кальция глицерофосфат, магния хлорид, бутафосфан.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Кабуфол в 1 мл содержит в качестве действующих веществ кальция глюконат – 328 мг, кальция глицерофосфат – 81 мг, магния хлорид (в пересчёте на безводное вещество) – 42 мг, бутафосфан – 8 мг, а также вспомогательные вещества: бензиловый спирт, борную кислоту, воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до коричнево-жёлтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Кабуфол при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Запрещается применение препарата Кабуфол по истечении срока годности.

4. Кабуфол выпускают расфасованным по 50, 100, 250 мл в стеклянные флаконы, по 500 мл в стеклянные бутылки соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Кабуфол следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

8. Кабуфол отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Кабуфол относится к препаратам фармакотерапевтической группы микро- и макроэлементов для парентерального введения.

10. Механизм действия препарата определяется эффектом входящих в него компонентов.

Кальция глицерофосфат является наиболее высокобиодоступной и легко усваиваемой формой, объединяющей кальций и фосфор, обладает свойствами реминерализации костных тканей за счет соотношения активных частей кальция (19,1%) и фосфора (14,7%). Кальций способен предотвращать разрушение и перерождение костных тканей, нормализовать работу мышц и нейротрансмиссию. Фосфор способствует нормализации энергетического обмена и функционированию клеточных мембран.

Кальция глюконат оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, гемостатическое, дезинтоксикационное действие, уменьшающее ломкость и проницаемость сосудов. Восполняет относительный или абсолютный дефицит кальция. Ионы кальция участвуют в передаче нервных импульсов, в сокращении скелетной и гладкой мускулатуры, в усилении сокращения сердечной мышцы, в свертывании крови, формировании костной ткани и других физиологических процессах.

Магния хлорид оказывает гипотензивное, успокаивающее и противосудорожное, а также диуретическое, артериодилатирующее, антиаритмическое, вазодилатирующее (на стенки артерий) действие. Регулирует обменные процессы, межнейрональную передачу и мышечную возбудимость, снижает количество ацетилхолина в периферической нервной системе и ЦНС. При парентеральном введении блокирует нейромышечную трансмиссию.

Бутаfosfan влияет на ассимиляционные процессы и энергетическое обеспечение жизнедеятельности организма, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, нормализует метаболизм, оказывая влияние на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, восстанавливает функции печени, способствует образованию костной ткани, повышает регенеративные процессы, двигательную активность мускулатуры и резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, улучшает рост молодняка.

Комплексный состав препарата позволяет нормализовать обменные и ассимиляционные процессы, восстановить и сбалансировать соотношение кальция, фосфора и магния в организме. Действующие вещества Кабуфол находятся в соотношении, близком к физиологическому, хорошо и быстро всасываются при парентеральном введении.

Кабуфол по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местнораздражающего, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. Порядок применения

11. Кабуфол применяют крупному рогатому скоту для лечения и профилактики нарушений обмена веществ, связанных с недостатком кальция, фосфора и магния, в том числе: при рахите, остеодистрофии, остеомаляции, тетаниях, парезах и других заболеваниях обмена веществ, связанных с недостатком микро- и макроэлементов в организме, а также как дополнительное средство в составе комплексной терапии при токсикозах и аллергиях.

12. Противопоказанием к применению препарата Кабуфол является гиперкальциемия, ацидоз, тяжелое нарушение функции почек, мерцательная аритмия предсердий, повышенная чувствительность к компонентам лекарственного препарата.

13. При работе с препаратом Кабуфол следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Кабуфол. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат можно применять беременным, лактирующим и новорожденным животным.

15. Кабуфол вводят крупному рогатому скоту подкожно, внутримышечно или внутривенно в дозе 2–5 мл на 10 кг массы тела животного.

Кабуфол вводят животным однократно, а при необходимости – повторно в тех же дозах через 24 часа.

Максимальный объем в одно место введения не должен превышать 50 мл при подкожном введении и 20 мл при внутримышечном. Внутривенно препарат вводят медленно и равномерно (капельно).

16. У отдельных животных при подкожном введении в месте инъекции могут отмечаться эритема и зуд, которые самопроизвольно проходят и не требуют лечения. При быстром внутривенном введении возможно резкое снижение артериального давления, аритмия, брадикардия, при внутримышечном введении – раздражение в месте введения.

17. Симптомов передозировки препарата у животных не установлено.

18. Кабуфол не рекомендуется назначать животным одновременно с препаратами дигиталиса, витамином D и его аналогами.

19. Особеностей действия лекарственного препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.
20. Препарат обычно применяют однократно.
21. Продукцию животного происхождения, полученную от животных после применения лекарственного препарата Кабуфол, в том числе молоко, используют без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Наименование и адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Начальник ОРиС

Д. И. Васильченко

